REC'D 0 6 AUG 2004

PCT

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

14. 7. 2004 10/562126

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 6月27日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-185168

[ST. 10/C]:

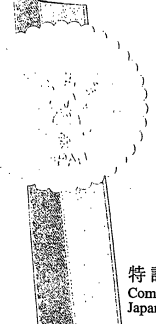
[JP2003-185168]

出 願 人 Applicant(s):

小野薬品工業株式会社

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

WIPO



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 6月29日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 11 11



**BEST AVAILABLE COPY** 

【書類名】

特許願

【整理番号】

AEJP-71

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

A61K 31/00

C07C233/25

C07C311/19

C07C311/14

C07C 57/40

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業

株式会社

【氏名】

丸山 隆幸

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業

株式会社

【氏名】

小林 伯好

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業

株式会社

【氏名】

野中 重幸

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業

株式会社

【氏名】

岡田 啓希

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業

株式会社

【氏名】

古根村 崇

【特許出願人】

【識別番号】

000185983

【住所又は居所】

大阪府大阪市中央区道修町二丁目1番5号

【氏名又は名称】

小野薬品工業株式会社

【代表者】

松本 公一郎

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

029595

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要



明細書

【発明の名称】

尿路疾患治療剤

【特許請求の範囲】

【請求項1】  $EP_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストを組み合わせてなる尿路疾患の予防および/または治療剤。

【請求項2】 尿路疾患が蓄尿障害である請求項1に記載の剤。

【請求項3】 蓄尿障害が尿意切迫感、膀胱痛、頻尿または尿失禁である請求項2に記載の剤。

【請求項4】 尿失禁が切迫性尿失禁、腹圧性尿失禁、溢流性尿失禁、心因性尿失禁または複合型尿失禁である請求項3に記載の剤。

【請求項5】 EP<sub>1</sub>アンタゴニストが、一般式(A)【化1】

$$R^{3A} - B^{A} - R^{2A} - A^{A} - R^{2A} - R^{$$

(式中、

【化2】



および

【化3】

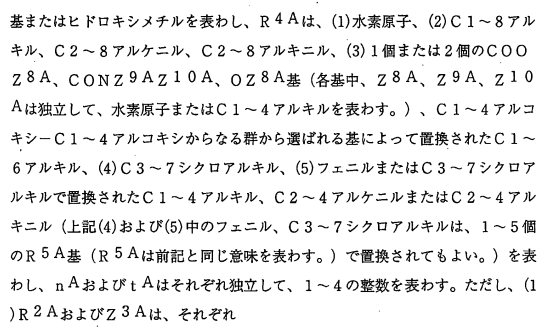


は、それぞれ独立して、 $C5\sim15$ の炭素環、または1個または2個の酸素、硫黄または窒素原子を有する $5\sim7$ 員の複素環を表わし、

 $Z^{1A}$ は、 $-COR^{1A}$ 、 $-C1\sim4$  アルキレン $-COR^{1A}$ 、 $-CH=CH-COR^{1A}$ 、 $-C\equiv C-COR^{1A}$ 、 $-O-C1\sim3$  アルキレン $-COR^{1A}$  (名式中、 $R^{1A}$ は、水酸基、 $C1\sim4$  アルコキシまたは式NR 6 AR 7 A (式中

 $R^{6A}$ および $R^{7A}$ は独立して水素原子または $C1\sim4$  アルキルを表わす。) で示される基を表わす。)で示される基、または-C1~5アルキレン-OHを 表わし、Z2Aは、水素原子、C1~4アルキル、C1~4アルコキシ、ニトロ 、ハロゲン、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ、水酸基または式CO R<sup>1A</sup>(式中、R<sup>1A</sup>は、前記と同じ意味を表わす。)で示される基を表わし、  $Z^{3A}$ は、単結合または $C1\sim4$  アルキレンを表わし、 $Z^{4A}$ は、 $SO_2$  または COを表わし、 $Z^{5A}$ は、(1)  $C1\sim8$  アルキル、 $C2\sim8$  アルケニル、 $C2\sim$ 8アルキニル、(2)フェニル、C3~7シクロアルキル、1個または2個の酸素 、硫黄または窒素原子を有する5~7員の複素環、(3)フェニルまたはС3~7 シクロアルキルで置換されたC1~4アルキル、C2~4アルケニルまたはC2 ~4アルキニル (上記(2)および(3)中のフェニル、С3~7シクロアルキル、1 個または2個の酸素、硫黄または窒素原子を有する5~7員の複素環は、1~5 個の $R^{5A}$ 基(複数の $R^{5A}$ は独立して水素原子、 $C1\sim6$ アルキル、 $C1\sim6$ アルコキシ、C1~6アルキルチオ、ニトロ、ハロゲン、トリフルオロメチル、 トリフルオロメトキシまたは水酸基を表わす。) で置換されてもよい。) を表わ し、R<sup>2A</sup>は、CONR<sup>8A</sup>、NR<sup>8A</sup>CO、CONR<sup>8A</sup>-C1~4アルキレ ン、 $C1\sim4$  アルキレン-CONR8A、 $NR8ACO-C1\sim4$  アルキレン、  $C1 \sim 4$  P $\nu$  + V $\nu$  - NR A C O,  $C1 \sim 3$  P $\nu$  + V $\nu$  - C O NR A - C1 $\sim 3$  アルキレン、 $C1 \sim 3$  アルキレン $-NR8ACO-C1 \sim 3$  アルキレン (各 式中、 $R^{8A}$ は、水素原子または $C1\sim4$ アルキルを表わす。)、O、S、NZ6A (式中、Z6Aは、水素原子またはC1~4アルキルを表わす。)、Z7A  $-C1\sim4$  アルキレン、 $C1\sim4$  アルキレン-Z 7 A 、  $C1\sim3$  アルキレン- $Z^{7A}-C1\sim3$ アルキレン (式中、 $Z^{7A}$ は、O、SまたはN $Z^{6A}$  (式中 $Z^{7A}$ <sup>6A</sup>は前記と同じ意味を表わす。)を表わす。)で示される基、CO、CO-C  $1 \sim 4$  P $\nu$ + $\nu$  $\nu$ , C  $1 \sim 4$  P $\nu$ + $\nu$  $\nu$ -C O, C  $1 \sim 3$  P $\nu$ + $\nu$  $\nu$ -C O-C $1 \sim 3$  アルキレン、C  $2 \sim 4$  アルキレン、C  $2 \sim 4$  アルケニレン、またはC  $2 \sim$ 4アルキニレンを表わし、

 $R^{3A}$ は、水素原子、 $C1\sim6$  アルキル、 $C1\sim6$  アルコキシ、 $C1\sim6$  アルキルチオ、ニトロ、ハロゲン、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ、水酸



#### 【化4】



の1位および2位しか結合せず、(2)

【化5】



がベンゼン環を表わし、かつ( $Z^2A$ )  $_{tA}$ が $COR^{1A}$ を表わさない時、 $Z^1A$ はベンゼン環の $_{tA}$ は4位しか結合しないものとする。)で示される化合物またはその塩である請求項 $_{tA}$ に記載の剤。

【請求項6】 EP<sub>1</sub>アンタゴニストが、一般式(B)

【化6】

COR<sup>18</sup>

$$R^{2B}$$
 $R^{3B}$ 
 $O_2$ 
 $R^{5B}$ 
 $R^{4B}$ 
 $R^{5B}$ 
 $R^{4B}$ 

(式中、

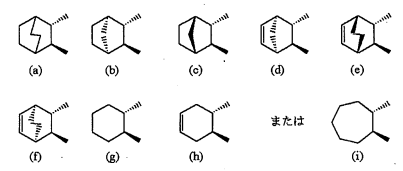


-【化7】



は、式

#### [化8]



で示される基を表わし、 $R^{1B}$ はヒドロキシ、 $C1\sim 4$ のアルコキシ基または一般式NR 6 BR 7 B(式中、R 6 BおよびR 7 Bは各々独立して、水素原子または $C1\sim 4$ のアルキル基を表わす。)で示される基を表わし、 $R^{2B}$ は水素原子または $C1\sim 4$ のアルキル基を表わし、 $R^{3B}$ および $R^{4B}$ は $C1\sim 4$ のアルキル基、ハロゲン原子またはトリフルオロメチル基を表わし、 $R^{5B}$ は水素原子、 $C1\sim 4$ のアルキル基、ハロゲン原子またはトリフルオロメチル基を表わし、 $R^{5B}$ は水素原子、 $C1\sim 4$ のアルキル基、ハロゲン原子またはトリフルオロメチル基を表わし、YBはシスービニレンまたはトランスービニレンを表わし、記号

【化9】

•••

は、単結合または二重結合を表わす。ただし、

【化10】



が式

【化11】



を表わし、 $R^{1}B$ がヒドロキシまたは $C_{1}\sim 4$ アルコキシ基を表わし、 $R_{2}B$ が

水素原子を表わし、 $Y^B$ がシスービニレンを表わし、記号 【化  $1\ 2$  】

``<u>`</u>

が単結合を表わすとき、

化13]

は

【化14】

を表わさない。)で示される化合物またはその塩である請求項1に記載の剤。

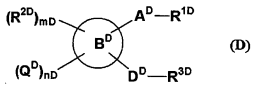
【請求項7】 EP<sub>1</sub>アンタゴニストが、一般式 (C)

【化15】

(式中、R  $^{1}$  C はC O O H、 $^{5}$  ーテトラゾリル、 $^{5}$  ーオキソー $^{1}$  ー 2、 $^{4}$  ーオキ サジアゾリル、C H  $^{2}$  O H または $^{5}$  ーオキソー $^{1}$  ー 2、 $^{4}$  ーチアジアゾリルを表わし、R  $^{2}$  C は水素、メチル、メトキシまたはクロロを表わし、R  $^{3}$  C および R  $^{4}$  C は、 $^{(1)}$  メチルおよびメチル、 $^{(2)}$  メチルおよびクロロ、 $^{(3)}$  クロロおよびメチル、 $^{(4)}$  トリフルオロメチルおよび水素の組み合わせを表わすか、またはR  $^{3}$  C および R  $^{4}$  C が結合している炭素原子と一緒になって、 $^{(5)}$  シクロペンテン、( $^{(5)}$  シクロペキセンまたは $^{(7)}$  ベンゼン環を構成し、R  $^{5}$  C はイソプロピル、イソブチル、 $^{2}$  ーメチルー $^{2}$  ープロペニル、シクロプロピルメチル、メチル、エチル

、プロピル、2-プロペニルまたは2-ヒドロキシー2-メチルプロピルを表わし、Ar Cはメチル基が置換していてもよいチアゾリル、ピリジルまたは5-メチルー2-フリルを表わし、n Cは0または1を表わすが、R 1 Cが5-7+ラゾリル、5-オキソー1, 2, 4-オキサジアゾリルまたは5-オキソー1, 2, 4-チアジアゾリルである場合は、0を表わす。)で示された化合物、そのアルキルエステルまたはその塩である請求項1に記載の剤。

【請求項8】 EP<sub>3</sub>アンタゴニストが、一般式(D) 【化16】



(式中、 $R^{1D}$ は-COOH、 $-COOR^{4D}$ 、 $-CH_{2}OH$ 、 $-CONR^{5D}$   $SO_{2}R^{6D}$ 、 $-CONR^{7D}R^{8D}$ 、 $-CH_{2}NR^{5D}SO_{2}R^{6D}$ 、 $-CH_{2}NR^{9D}COR^{10D}$ 、 $-CH_{2}NR^{9D}CONR^{5D}SO_{2}R^{6D}$ 、 $-CH_{2}SO_{2}NR^{9D}COR^{10D}$ 、 $-CH_{2}OCONR^{5D}SO_{2}R^{6D}$ 、-FF ゾール、1, 2, 4-オキサジアゾール<math>-5-オン、1, 2, 4-オキサジアゾール<math>-5-オン、1, 3-チアゾリジン-2, 4-ジオン、または1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール<math>-2-オンを表わし、

 $R^{4D}$   $dC1\sim6$  P $\nu$ + $\nu$ std-det

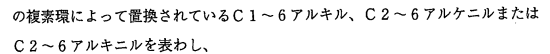
 $R^{11D}$ は水酸基、 $C1\sim4$  アルコキシ、-COOH、 $C1\sim4$  アルコキシカルボニル、または-CONR7DR8Dを表わし、

R<sup>5</sup>Dは水素原子またはC1~6アルキルを表わし、

 $R^{6}D$ は、(i)  $C1\sim6$  アルキル、

(ii)  $1\sim 5$  個の R 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim 1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環、

(iii)  $1\sim5$  個の R 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim1$  5 の 単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim1$  5 員の単環、二環あるいは三環



R7DおよびR8Dはそれぞれ独立して、(i)水素原子、

- (ii) C1~6アルキル、
- (iii)水酸基、
- (iv) COR 17D
- (v)  $1\sim 5$  個の R 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim 1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環、または
- (vi)  $1\sim 5$  個のR 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim 1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環によって置換されているC  $1\sim 4$  アルキルを表わし、
- R9Dは水素原子またはC1~6アルキルを表わし、
- R 10 D は、(i) 水素原子
- (ii) C1~6アルキル、
- (iii)  $1\sim5$  個のR 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim1$  5 の 単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環、または
- (iv)  $1\sim 5$  個の R 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim 1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環によって置換されている C  $1\sim 6$  アルキル、 C  $2\sim 6$  アルキニルを表わし、
- R  $^{12}$  Dは、(a) C  $^{1}$   $^{2}$  C  $^{2}$  アルキル、(b) C  $^{1}$   $^{2}$  C  $^{$

- 5DR16Dによって置換されているC1~4アルキルを表わし、
- $R^{13D}$ は水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、フェニル、フェニル( $C1\sim4$ ) アルキルを表わし、
- R<sup>14D</sup>はC<sub>1</sub>~4アルキルを表わし、
- $R^{15}D$ および $R^{16}D$ はそれぞれ独立して、水素原子、 $C^{1\sim4}$ アルキル、フェニル、フェニル( $C^{1\sim4}$ )アルキルを表わし、
- R17DはC1~4アルキルまたはフェニルを表わし、
- ADは、(i)単結合、
- (ii) C1~6アルキレン、
- (iii) C 2~6アルケニレン、
- (iv) C 2~6アルキニレン、
- $(v) 0 (C1 3 T \mu + \nu \nu)$
- (vi)-S-(C1-3P $\nu$ + $\nu$  $\nu$ ),
- (vii) -NR  $^{20D}$   $(C1 \sim 3 \gamma \nu + \nu \nu)$ ,
- (viii)  $-CONR^{2}D-(C1-37\nu+\nu)$ ,
- $(ix)-(C1-37\nu+\nu\nu)-O-(C1-37\nu+\nu\nu)$ 、
- $(x)-(C1\sim37\nu+\dot{\nu}\nu)-S-(C1\sim37\nu+\nu\nu)$
- $(xi) (C1 3 T \nu + \nu \nu) NR20D (C1 3 T \nu + \nu \nu)$
- (xii)  $(C1 \sim 3 \gamma \nu + \nu \nu)$   $CONR^{2}1D$   $(C1 \sim 3 \gamma \nu + \nu \nu)$
- (xiii) C y c 1 D
- (xiv)  $(C1 \sim 4 \gamma \nu + \nu \nu)$  Cyc1D, zct
- (xv)-CyclD-(Cl~4アルキレン)を表わし、
- $A^D$ 中のアルキレン、アルケニレン、アルキニレンは以下 $(a)\sim(i)$ の置換基から選ばれる基 $1\sim6$  個によって置換されていてもよく:
- (a) C  $1\sim6$  アルキル、(b) C  $1\sim6$  アルコキシ、(c) ハロゲン原子、(d) C H F  $_2$ 、(e) C F  $_3$ 、(f) O C H F  $_2$ 、(g) O C F  $_3$ 、(h) 水酸基、(i) ヒドロキシ(C  $_1$  ~ 4) アルキル、
- $R^{20D}$ は水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、 $-SO_2$  ( $C1\sim4$ ) アルキル、または $C2\sim5$  アシルを表わし、

 $R^{21D}$ は水素原子または $C1\sim4$ アルキルを表わし、

 $B^D$ 環は $C3\sim12$ の単環あるいは二環の炭素環、または $3\sim12$ 員の単環あるいは二環の複素環を表わし、

 $R^{2D}$ は $C1\sim6$  アルキル、 $C1\sim6$  アルコキシ、 $C1\sim6$  アルキルチオ、 $C2\sim6$  アルケニル、 $C2\sim6$  アルキニル、ハロゲン原子、 $CHF_2$ 、 $CF_3$ 、ニトロ、シアノ、フェニルまたはオキソを表わし、

 $m^{D}$ は0、1または2を表わし、

- -D-R 3 D が-A D-R 1 D に対してB D 環にオルト位で結合する場合は、n D は 1 または 2 を表わし、
- -D-R 3 D が-A D-R 1 D に対してB D 環にオルト位以外の位置で結合する場合は、n D は 0 、 1 または 2 を表わし、
- QD $_{\rm i}$  (1) (i) (C1 ~ 4  $_{\rm r}$   $_{\rm r}$
- (iii) -NR24DR25D、-S (O)  $_pR26D$ 、シアノ、-NR23DC OR27D、 $-NR23DSO_2R28D$ 、および-NR23DCONR24D R25Dから選ばれる基によって置換されている $C1\sim4$  アルキル、
- (iv) C  $1\sim 4$  アルコキシ(C  $1\sim 4$ ) アルコキシ、-NR 2 3 D C OR 2 7 D 、-C OR 2 8 D 、-O S O 2 R 2 8 D 、-NR 2 3 D S O 2 R 2 8 D 、および-NR 2 3 D C ON R 2 4 D R 2 5 D から選ばれる基、
- (v)  $1\sim5$  個の R  $^3$   $^0$  D で置換されており、かつそのうち 1 個の R  $^3$   $^0$  D は必ず環の 1 位以外の位置に置換している C  $3\sim7$  の単環炭素環、または  $3\sim6$  員の単環複素環、
- (vi)  $1\sim 5$  個の R  $^{3}$   $^{0}$  D で置換されているかあるいは無置換の C  $8\sim 1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $7\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複

#### 素環、

- (vii) TD Cyc5D
- (viii)  $-L^{D}-C$  y c 6-1 D、 $-L^{D}-(C$   $3\sim6$  シクロアルキル)、 $-L^{D}-C$  H  $_2-(C$   $3\sim6$  シクロアルキル)、 $-L^{D}-(C$   $2\sim4$  アルキレン)-C y c 6-2 D、および $-L^{D}-(C$   $1\sim4$  アルキレン) $_{q}$   $D^{-C}$  y c 6-3 Dから選ばれる基(基中、C  $3\sim6$  シクロアルキルは  $1\sim5$  個の R 3 0 D によって置換されているかあるいは無置換である。)、
- (2)(i)フェノキシ、
- (ii)ベンジルオキシ、
- (iii)ヒドロキシ(C1~4)アルキル、
- (iv) C1~4アルコキシ(C1~4)アルキル、または
- (v)  $(C1 \sim 4 アルキレン) O ベンジル、または$
- (3)(i)C2~6アルケニル、
- (ii) C 2~6アルキニル、
- (iii)1~3個のハロゲン原子によって置換されているC1~6アルキル、
- (iv)シアノ、
- (v)ニトロ、
- (vi) NR 3 3 DR 3 4 D
- (vii) CONR33DR34D
- (viii) -S (O)  $_{p}D-$  (C1 $\sim$ 4)  $_{p}$  $_{n}$ += $_{n}$  $_{n}$
- (ix)-S (O)  $pD-CHF_2$ ,
- (x) S (O)  $_{p}D NR 3 3 DR 3 4 D$
- (xi)-O-(C3~6) アルキニル、
- $(xii)-O-CHF_2$ , zt
- (xiii)C3~7シクロアルキルを表わし、
- $R^{2}$  D は水素原子、C 1  $\sim$  4 アルキル、- S O  $_2$  (C 1  $\sim$  4) アルキルまたはC 2  $\sim$  5 アシルを表わし、
- $R^{23D}$ は水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、フェニルまたはフェニル( $C1\sim4$ )アルキルを表わし、

R  $^2$   $^4$   $^D$  およびR  $^2$   $^5$   $^D$  はそれぞれ独立して、水素原子、C  $^1$   $^ ^4$  アルキル、C y c  $^4$   $^D$  または(C  $^1$   $^ ^4$  アルキレン)  $^-$  C y c  $^4$   $^D$  を表わし、

 $R^{26D}$ は $C_{1}\sim 4$  アルキルまたは $C_{yc}4^{D}$ を表わし、

 $R^{27D}$ は水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、 $-OR^{29D}$  またはCyc4D を表わし、

R  $^2$   $^8$  D はC  $^1$   $^ ^4$  アルキル、C y c  $^4$  D または $^-$  (C  $^1$   $^ ^4$  アルキレン)  $^-$  C y c  $^4$  D を表わし、

 $R^{29D}$ は水素原子、 $C_{1}\sim 4$  アルキル、 $C_{yc}$   $4^{D}$  または( $C_{1}\sim 4$  アルキレン) $-C_{yc}$   $4^{D}$  を表わし、

 $R^{30D}$ は $C_{1}$ ~8 $r_{1}$  アルキル、 $C_{1}$ ~8 $r_{1}$  アルコキシ、 $C_{1}$ ~8 $r_{1}$  アルキルチオ、ハロゲン原子、 $C_{1}$  CF3、 $O_{1}$  CF3、 $O_{2}$  CHF2、 $O_{2}$  CHF2、 $O_{3}$  SCF3、 $O_{3}$  CHF2、 $O_{3}$  CHF2、 $O_{3}$  CHF2、 $O_{3}$  CHF2、 $O_{3}$  CHF2、 $O_{4}$  アルミル、 $O_{2}$  CONR31DR32D、 $O_{3}$  DR32D、 $O_{4}$  アルキル、 $O_{4}$  C1~4)アルキル、 $O_{4}$  アルキル、 $O_{4}$  C1~4)アルキル、 $O_{4}$  C1~4)アルキル  $O_{4}$  C1~4)アル  $O_{4}$  C1~4)アルキル  $O_{4}$  C1~4)アルキル  $O_{4}$  C1~4)アルキル  $O_{4}$  C1~4)アルキル  $O_{4}$  C1~4)アルキル  $O_{4}$  C1~4)アル

 $R^{30D}$ 中の $C_3\sim 7$ の単環炭素環および $3\sim 7$  員の単環複素環は、 $1\sim 5$  個の以下の $(a)\sim (1)$ に示す基によって置換されていてもよい:

 $M^D$ は-O-、-S-、 $C1\sim4$  アルキレン、-O- ( $C1\sim4$  アルキレン) - 、-S- ( $C1\sim4$  アルキレン) -、- ( $C1\sim4$  アルキレン) - 、- または - ( $C1\sim4$  アルキレン) -S-を表わし、

 $R^{3} 1 D$ および $R^{3} 2 D$ はそれぞれ独立して、水素原子または $C 1 \sim 4$  アルキルを表わし、

C y c 2 D は  $1\sim5$  個の R 3 0 D によって置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、

 $Z^{\rm D}$ は $-{\rm O}-$ 、 $-{\rm S}$  (O)  $_{\rm p\,D}-$ 、 $-{\rm NR\,2\,2\,D}-$ 、 $-{\rm NR\,2\,3\,D\,C\,O}-$ 、 $-{\rm N}$  R  $^{\rm 2\,3\,D\,S\,O}_{\rm 2}-$ 、 $-{\rm NR\,2\,2\,D}-$  (C  $^{\rm 1}\sim$  4 アルキレン) -、 $-{\rm S}$  (O)  $_{\rm p\,D}$  - (C  $^{\rm 1}\sim$  4 アルキレン) -、 $-{\rm O}-$  (C  $^{\rm 2}\sim$  4 アルキレン) -、 $-{\rm NR\,2\,3\,D}$  CO- (C  $^{\rm 1}\sim$  4 アルキレン) 、または $-{\rm NR\,2\,3\,D\,S\,O}_{\rm 2}-$  (C  $^{\rm 1}\sim$  4 アルキレン) を表わし、

 $p^{D}$ は0、1または2を表わし、

Cyc3Dは $1\sim5$ 個のR30Dによって置換されているかあるいは無置換の $C3\sim15$ の単環、二環あるいは三環の炭素環、または $3\sim15$ 員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、

C y c 4 D は  $1\sim5$  個の R 3 0 D によって置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim1$  2 の単環あるいは二環の炭素環、または  $3\sim1$  2 員の単環あるいは二環の複素環を表わし、

 $T^{D}$ は-O-、 $-NR^{2}D-$ 、-O-( $C1\sim4$  アルキレン)-、-S(O) $pD^{-}$ ( $C1\sim4$  アルキレン)-、または $-NR^{2}D-$ ( $C1\sim4$  アルキレン)-を表わし、

Cyc5Dは $1\sim5$ 個のR30Dによって置換されているかあるいは無置換の $3\sim15$ 員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、

q D は 0 または 1 を表わし、

 $L^{D}$ は-O-または $-NR^23D$ -を表わし、

Cyc6-1Dは、必ず1個以上のR30Dで置換されているフェニルまたはベンジルを表わし、

C y c 6-2 D は、 $1\sim5$  個のR 3 0 D によって置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim6$  の単環炭素環を表わし、

C y c 6-3 D は、 $1\sim5$  個のR 3 0 D によって置換されているかあるいは無置換のC  $7\sim1$  5 の単環、二環または三環式炭素環を表わし、

 $R^{33D}$ および $R^{34D}$ はそれぞれ独立して、水素原子、 $C1\sim 4$  アルキル、フ

エニルまたはベンジルを表わすか、あるいは

NR33DR34Dとして1個の窒素原子、またはその他に窒素原子、酸素原子あるいは硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよい3 $\sim$ 6 員の単環複素環を表わし、

- $D^D$ は、(1)炭素原子、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる原子 1 または 2 員からなる連結鎖であり、その鎖中に二重結合または三重結合を含ん でいてもよく、また連結鎖は  $1\sim 4$  個の R 4 0 D で置換されていてもよく、
- (2)炭素原子、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる原子  $3\sim6$  員からなる連結鎖であり、その鎖中に二重結合または三重結合を含んでいてもよく、また連結鎖は  $1\sim1$  2 個の R 4 0 D で置換されていてもよく、さらに R 3 D が結合している同じ原子に置換している R 4 0 D は、R 3 D の置換基である R 4 2 D と一緒になって、- (C H 2 ) y D (基中、y D は  $1\sim4$  を表わす。)を形成しても構わない、または
- (3)炭素原子、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる原子  $7\sim10$  員からなる連結鎖であり、その鎖中に二重結合または三重結合を含んでいてもよく、また連結鎖は $1\sim20$  個の  $R^{40}$  D で置換されていてもよく、さらに  $R^{3}$  D が結合している同じ原子に置換している  $R^{40}$  D は、  $R^{3}$  D の置換基である  $R^{40}$  D と一緒になって、 $-(CH_2)_{yD}$  を形成してもよい、

 $R^{40D}$ は、(a)  $C1\sim8$  アルキル、(b)  $C2\sim8$  アルケニル、(c)  $C2\sim8$  アルキニル、(d) オキソ、(e) ハロゲン原子、(f)  $CF_3$ 、(g) 水酸基、(h)  $C1\sim6$  アルコキシ、(i)  $C2\sim6$  アルケニルオキシ、(j)  $C2\sim6$  アルキニルオキシ、(k)  $OCF_3$ 、(1) -S (O)  $_{pD}$  - (C1 $\sim6$ ) アルキル、(m) -S (O)  $_{pD}$  - (C2 $\sim6$ ) アルケニル、(n) -S (O)  $_{pD}$  - (C2 $\sim6$ ) アルケニル、(o)  $C2\sim5$  アシル、(p)  $Cyc_9D$ 、(q)  $C1\sim4$  アルコキシ(C1 $\sim4$ ) アルコキシ、(r) ハロゲン原子、CF3、OCF3、水酸基、シアノ、C1 $\sim4$  アルコキシ、-S (O)  $_{pD}$  - (C1 $\sim6$ ) アルキル、Cyc  $_{9D}$  、およびC1 $\sim4$  アルコキシ(C1 $\sim4$ ) アルコキシから選ばれる基1または2個で置換されているC1 $\sim8$  アルキル、C2 $\sim8$  アルケニルまたはC2 $\sim8$  アルキニルを表わすか、あるいは

2個のR 4 0 D はそれらが結合している連結鎖の原子と一緒になって、C  $3\sim1$  5 単環、二環あるいは三環の炭素環または0、S、S 0 2、およびNから選ばれるヘテロ原子を1または2 個含有する $3\sim1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、また該炭素環および複素環はC  $1\sim4$  7  $1\sim4$   $1\sim4$ 

C y c 9 D は  $1\sim 5$  個の R 4 1 D で置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim 6$  の 単環炭素環、または  $3\sim 6$  員の 単環複素環を表わし、

 $R^{41}$ Dは $C1\sim 4$  アルキル、 $C1\sim 4$  アルコキシ、 $C1\sim 4$  アルキルチオ、 $C1\sim 4$  アルコキシ( $C1\sim 4$ ) アルキル、ハロゲン原子、 $CF_3$ 、 OCF 3、 S CF 3、水酸基、シアノ、ホルミル、 $C2\sim 5$  アシル、 $-SO_2-(C1\sim 4)$  アルキル、 $-NR^2$  3 D  $CO-(C1\sim 4)$  アルキル、ベンゾイルまたはオキソを表わし、

 $R^{3D}$ は、(1)  $C1\sim6$  アルキル、または

(2)  $1\sim5$ 個のR 4 2 D  $\tau$  置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、

R42Dは、(a)  $C1\sim6$  アルキル、(b)  $C1\sim6$  アルコキシ、(c)  $C1\sim6$  アルキルチオ、(d) ハロゲン原子、(e) シアノ、(f)  $CF_3$ 、(g)  $CHF_2$ 、(h)  $OCF_3$ 、(i)  $OCHF_2$ 、(j)  $SCF_3$ 、(k) -NR43DR44D、(1)  $-SO_2R45D$ 、(m) -NR46DCOR47D、(n) 水酸基、(o) オキソ、(p)  $C1\sim4$  アルコキシ( $C1\sim4$ ) アルキル、(q) Cyc10D、(r)  $C1\sim6$  アルキレン -Cyc10D、(s) -CO-Cyc10D、(t) -WD-Cyc10D、(u)  $-(C1\sim6$  アルキレン) -WD-Cyc10D、(v)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン) -Cyc10D、または(w)  $-(C1\sim6$  アルキレン)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン) -Cyc10D、または(w)  $-(C1\sim6$  アルキレン)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン) -Cyc10D を表わし、

R  $^4$   $^3$  D および R  $^4$   $^4$  D はそれぞれ独立して、水素原子または C  $^1$   $^ ^4$  アルキルを表わし、

 $R^{45}D$ は $C1\sim4$ アルキルを表わし、

R46Dは水素原子またはC1~4アルキルを表わし、

R47Dは水素原子またはC1~4アルキルを表わし、

C y c 1 0 D は以下の(a)  $\sim$  (j) に示す置換基から選ばれる 1  $\sim$  5 個の基で置換されていているか、あるいは無置換の C 3  $\sim$  1 2 の単環もしくは二環の炭素環、または 3  $\sim$  1 2 員の単環もしくは二環の複素環を表わし:

(a) C  $1 \sim 4$  アルキル、(b) C  $2 \sim 5$  アシル、(c) C  $1 \sim 4$  アルコキシ、(d) ハロゲン原子、(e) 水酸基、(f) ニトロ、(g) シアノ、(h) アミン、(i) C F 3、(j) O C F 3、

 $W^{D}$ は $O^{-}$ 、-S(O) $_{D}$  $D^{-}$ または-NR48D-を表わし、

 $R^{48D}$ は水素原子または $C1\sim4$  アルキルを表わす。)で示される化合物中の  $EP_3$  アンタゴニストまたはその塩である請求項1 に記載の剤。

【請求項9】 蓄尿能改善剤である請求項1に記載の剤。

【請求項10】 膀胱コンプライアンス改善剤である請求項1に記載の剤。

【請求項11】 排尿筋過緊張改善剤である請求項1に記載の剤。

【請求項12】 低用量のEP<sub>1</sub>アンタゴニストおよび低用量のEP<sub>3</sub>アンタゴニストを用いることを特徴とする請求項1に記載の剤。

【請求項13】  $EP_1$ アンタゴニストと $EP_3$ アンタゴニストが同一である化合物を含有する尿路疾患の予防および/または治療剤。

【請求項14】 EP $_1$ アンタゴニストおよびEP $_3$ アンタゴニストを組み合わせてなる医薬の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする尿路疾患の予防および/または治療方法。

【請求項15】 EP $_1$ アンタゴニストとEP $_3$ アンタゴニストが同一である化合物の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする尿路疾患の予防および/または治療方法。

【請求項16】 尿路疾患の予防および/または治療剤を製造するためのE  $P_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストを組み合わせの使用。

【請求項17】 尿路疾患の予防および/または治療剤を製造するためのE  $P_1$  アンタゴニストとE  $P_3$  アンタゴニストが同一である化合物の使用。

【発明の詳細な説明】

## [0001]

### 【発明の属する技術分野】

本発明は尿路疾患予防および/または治療剤に関する。さらに詳しくは、EP1アンタゴニストおよびEP3アンタゴニストを組み合わせてなる尿路疾患の予防および/または治療剤に関する。

#### [0002]

### 【発明の背景および従来の技術】

尿路疾患とは尿が排泄される経路のどこかに障害のある状態であり、大きくは 蓄尿障害と排出障害に分けられる。排出障害の代表症状として排尿困難、残尿感 、尿閉が挙げられる。蓄尿障害の代表的症状として尿意切迫感、膀胱痛、頻尿、 夜間頻尿および尿失禁が挙げられる。蓄尿障害の症状の原因としては膀胱蓄尿量 の減少、膀胱コンプライアンスの低下、排尿筋の過緊張、不随意性収縮、膀胱知 覚過敏、尿道括約筋機構の減弱が挙げられる。蓄尿障害を引き起こす疾患として は神経因性膀胱、神経性頻尿、膀胱炎、尿道炎、前立腺炎、前立腺肥大、膀胱腫 瘍または前立腺がん等がある。また、尿失禁には切迫性尿失禁、腹圧性尿失禁、 溢流性尿失禁、心因性尿失禁あるいは複合型尿失禁等がある。

### [0003]

現在、頻尿または尿失禁の治療には、抗コリン薬を主とした排尿筋の収縮を減弱させる薬物が用いられる。しかしながら、抗コリン薬は排尿に必要な排尿筋の収縮をも抑制してしまうため、残尿量の増加が問題となっている。また、副作用として口渇がある。

## [0004]

プロスタグランディン(PG) $E_2$ は、アラキドン酸カスケードの中の代謝産物として知られており、細胞保護作用、子宮収縮、発痛作用、消化管の蠕動運動促進、覚醒作用、胃酸分泌抑制作用、血圧降下作用、利尿作用等の多彩な生理的、薬理的機能を有していることが知られている。

#### [0005]

近年の研究によれば、PGE2受容体には、それぞれ生理的あるいは薬理的に 異なった役割を担うサプタイプが存在することが分かってきた。現時点で知られ ているサプタイプは、大別して4種類あり、それぞれ、 ${\rm EP}_1$ 、 ${\rm EP}_2$ 、 ${\rm EP}_3$ 、 ${\rm EP}_4$ と呼ばれている [Negishi M. et al, J. Lipid Mediators Cell Signal ing 12, 379-391 (1995)]。

#### [0006]

これらのサブタイプのうち、EP1受容体は、発痛、発熱、利尿に関与していることが知られている。EP3受容体は、末梢神経の情報伝達、中枢における発熱反応の制御、脳内ニューロンに発現して記憶の形成、血管の新生、腎尿細管に発現し原尿の再吸収、子宮収縮作用、ACTH産生、血小板凝集に関与していることが知られている。

### [0007]

しかし、現在のところEP1受容体に対して拮抗作用を有する化合物、および EP3受容体に対して拮抗作用を有する化合物が用いられる具体的な疾患は確立 されていないし、疾患治療に対しそれらを組合せて用いること、またそれらを組 合せて用いる具体的な疾患も確立されていない。

#### [0008]

EP1受容体に対して拮抗作用を有する化合物として、例えば、WO98/27053号明細書に記載された化合物(特許文献1参照)、EP878465号明細書に記載された化合物(特許文献2参照)、またはWO02/72564号明細書に記載された化合物(特許文献3参照)が知られている。また、WO03/4365号明細書は、頻尿の治療剤に関して開示している(特許文献4参照)。

### [0009]

## 【特許文献1】

国際公開第98/27053号パンフレット

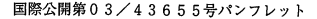
### 【特許文献2】

欧州特許出願公開第878465号明細書

## 【特許文献3】

国際公開第02/72564号パンフレット

# 【特許文献4】



EP3受容体に対して拮抗作用を有する化合物として、例えば、WO02/16311号明細書に記載された化合物(特許文献5参照)、WO02/20462号明細書に記載された化合物(特許文献6参照)、またはWO03/16254号明細書に記載された化合物(特許文献7参照)が、EP3および/またはEP4受容体に対して拮抗作用を有する化合物として知られている。また、WO01/62708号明細書に記載された化合物は、EP4受容体に対して拮抗作用を有する旨の記載がされている。

[0010]

【特許文献5】

国際公開第02/16311号パンフレット

【特許文献6】

国際公開第02/20462号パンフレット

【特許文献7】

国際公開第03/16254号パンフレット

【特許文献8】

- 国際公開第01/62708号パンフレット

[0011]

【発明の解決しようとする課題】

原因が多様である尿路疾患の治療は一様でなく、現在用いられている薬剤は充分に満足できるものではなかったり、副作用等の問題があった。

[0012]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、効果が強くかつ副作用のない新規な尿路疾患治療剤を見出すべく鋭意検討を重ねた結果、意外にもEP<sub>1</sub>アゴニストおよびEP<sub>3</sub>アゴニストを組み合わせてなる医薬が、目的を達成することを見出し本発明を完成した。

[0013]

【発明の開示】

本発明は

- (1)  $EP_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストを組み合わせてなる尿路疾患の予防および/または治療剤、
- (2) 尿路疾患が蓄尿障害である上記(1) に記載の剤、
- (3) 蓄尿障害が尿意切迫感、膀胱痛、頻尿または尿失禁である上記(2) に記載の剤。
- (4) 尿失禁が切迫性尿失禁、腹圧性尿失禁、溢流性尿失禁、心因性尿失禁また は複合型尿失禁である上記(3) に記載の剤。
- (5) 蓄尿能改善剤である上記(1) に記載の剤、
- (6)膀胱コンプライアンス改善剤である上記(1)に記載の剤、
- (7) 排尿筋過緊張改善剤である上記(1) に記載の剤、
- (8) 低用量の $EP_1$ アンタゴニストおよび低用量の $EP_3$ アンタゴニストを用いることを特徴とする上記(1)に記載の剤、
- (9)  $EP_1$ アンタゴニストと $EP_3$ アンタゴニストが同一である化合物を含有してなる尿路疾患の予防および/または治療剤に関する。

#### [0014]

本発明に用いられる $EP_1$ アンタゴニストまたは $EP_3$ アンタゴニストは、それぞれ $EP_1$ 拮抗作用、または $EP_3$ 拮抗作用を有するものならどのような化合物でもよく、既知の $EP_1$ アンタゴニストまたは $EP_3$ アンタゴニストだけでなく、新規に見出される $EP_1$ アンタゴニストまたは $EP_3$ アンタゴニストをすべて包含する。

#### [0015]

本発明に用いられる $EP_1$ アンタゴニストとしては、例えば、以下に示す化合物が用いられる。

(1) WO98/27053号明細書に記載された化合物、(2) EP878465号明細書に記載された化合物、(3) WO02/72564号明細書に記載された化合物、(4) WO97/00863号明細書に記載された化合物、(5) WO97/00864号明細書に記載された化合物、(6) EP480641号明細書に記載された化合物、(7) EP534667号明細書に記載された化合物、(8) WO96/03380号明細書に記載された化合物、(9) WO

96/06822号明細書に記載された化合物、(10) WO96/11902 号明細書に記載された化合物、(11)EP752421号明細書に記載された 化合物、(12)US5504077号明細書に記載された化合物、(13) E P694546号明細書に記載された化合物、(14) US5441950号明 細書に記載された化合物、(15)US5420270号明細書に記載された化 合物、(16) US5354747号明細書に記載された化合物、(17) US 5354746号明細書に記載された化合物、(18) US5324722号明 細書に記載された化合物、(19)US5304644号明細書に記載された化 合物、(20) US5281590号明細書に記載された化合物、(21) WO 93/13082号明細書に記載された化合物、(22) EP·539977号明 細書に記載された化合物、(23)WO93/07132号明細書に記載された 化合物、(24)EP512400号明細書に記載された化合物、(25)EP 512399号明細書に記載された化合物、(26) EP218077号明細書 に記載された化合物、(27) EP193822号明細書に記載された化合物、 (28) WO92/19617号明細書に記載された化合物、(29) US41 32847号明細書に記載された化合物、(30) EP300676号明細書に 記載された化合物、(31)US4775680号明細書に記載された化合物、 (32) EP160408号明細書に記載された化合物、(33) WO99/4 7479号明細書に記載された化合物中の $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニスト、 (34) WO 00/20371号明細書に記載された化合物中のEP<sub>1</sub>アンタゴニスト、(3 5) WO01/19814号明細書に記載された化合物中のEP<sub>1</sub>アンタゴニス ト、(36)WO01/19819号明細書に記載された化合物中のEP<sub>1</sub>アン タゴニスト、および(37) WO03/33470号明細書に記載された化合物

#### [0016]

本発明に用いられる具体的な $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストとしては、前記(1) $\sim$ (37)の各明細書中に記載された実施例化合物またはその塩が挙げられる。

#### [0017]

本発明においてEP1アンタゴニストとしては、好ましくは以下に示す化合物

が用いられる。

(1) WO98/27053号明細書に記載された、一般式 (A)

[0018]

【化17】

(式中、

[0020]

【化18】



[0021]

および

[0022]

【化19】



[0023]

は、それぞれ独立して、 $C5\sim15$ の炭素環、または1個または2個の酸素、硫黄または窒素原子を有する $5\sim7$ 員の複素環を表わし、

 $Z^{1A}$ は、 $-COR^{1A}$ 、 $-C1\sim4$  アルキレン $-COR^{1A}$ 、 $-CH=CH-COR^{1A}$ 、 $-C\equiv C-COR^{1A}$ 、 $-O-C1\sim3$  アルキレン $-COR^{1A}$  (名式中、 $R^{1A}$ は、水酸基、 $C1\sim4$  アルコキシまたは式NR 6 AR 7 A (式中、 $R^{6}$  AおよびR 7 A は独立して水素原子または $C1\sim4$  アルキルを表わす。)で示される基を表わす。)で示される基、または $-C1\sim5$  アルキレン-OHを表わし、 $Z^{2}$  Aは、水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、 $C1\sim4$  アルコキシ、-C1

、ハロゲン、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ、水酸基または式CO  $R^{1A}$  (式中、 $R^{1A}$ は、前記と同じ意味を表わす。) で示される基を表わし、  $Z^{3A}$ は、単結合または $C1\sim4$  アルキレンを表わし、 $Z^{4A}$ は、 $SO_2$  または COを表わし、 $Z^{5A}$ は、(1) C1 ~ 8 アルキル、C2 ~ 8 アルケニル、C2 ~ 8アルキニル、(2)フェニル、C3~7シクロアルキル、1個または2個の酸素 、硫黄または窒素原子を有する5~7員の複素環、(3)フェニルまたはС3~7 シクロアルキルで置換されたС1~4アルキル、С2~4アルケニルまたはС2 ~4アルキニル(上記(2)および(3)中のフェニル、C3~7シクロアルキル、1 個または2個の酸素、硫黄または窒素原子を有する5~7員の複素環は、1~5 個のR<sup>5A</sup>基(複数のR<sup>5A</sup>は独立して水素原子、C1~6アルキル、C1~6 アルコキシ、C1~6アルキルチオ、ニトロ、ハロゲン、トリフルオロメチル、 トリフルオロメトキシまたは水酸基を表わす。) で置換されてもよい。) を表わ し、R<sup>2A</sup>は、CONR<sup>8A</sup>、NR<sup>8A</sup>CO、CONR<sup>8A</sup>-C1~4アルキレ ン、C1~4アルキレン-CONR8A、NR8ACO-C1~4アルキレン、  $C1 \sim 4$  PN+VV-NR8ACO,  $C1 \sim 3$  PN+VV-CONR8A-C1 $\sim 3$  アルキレン、 $C1\sim 3$  アルキレン $-NR8ACO-C1\sim 3$  アルキレン (各 式中、R<sup>8A</sup>は、水素原子またはC1~4アルキルを表わす。)、O、S、NZ  $^{6\,\mathrm{A}}$ (式中、 $^{\,\mathrm{Z}\,6\,\mathrm{A}}$ は、水素原子または $^{\,\mathrm{C}\,1}$   $^{\,\mathrm{C}\,4}$  アルキルを表わす。)、 $^{\,\mathrm{Z}\,7\,\mathrm{A}}$  $-C1\sim4$  アルキレン、 $C1\sim4$  アルキレン-Z 7 A、  $C1\sim3$  アルキレン-Z<sup>7A</sup>-C1~3アルキレン(式中、Z<sup>7A</sup>は、O、SまたはNZ<sup>6A</sup>(式中Z 6 Aは前記と同じ意味を表わす。)を表わす。)で示される基、CO、CO-C  $1 \sim 4$  アルキレン、 $C1 \sim 4$  アルキレン-CO、 $C1 \sim 3$  アルキレン-CO - C $1 \sim 3$  アルキレン、C  $2 \sim 4$  アルキレン、C  $2 \sim 4$  アルケニレン、またはC  $2 \sim$ 4アルキニレンを表わし、

 $R^3A$ は、水素原子、 $C1\sim6$  アルキル、 $C1\sim6$  アルコキシ、 $C1\sim6$  アルキルチオ、ニトロ、ハロゲン、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ、水酸基またはヒドロキシメチルを表わし、 $R^4A$ は、(1)水素原子、(2)  $C1\sim8$  アルキル、 $C2\sim8$  アルケニル、 $C2\sim8$  アルキニル、(3) 1 個または 2 個のCOOZ8A、CONZ9AZ1OA、OZ8A基(各基中、Z8A、Z9A、Z1O

[0024]

【化20】



[0025]

の1位および2位しか結合せず、(2)

[0026]

【化21】



[0027]

がベンゼン環を表わし、かつ( $Z^{2A}$ )  $_{tA}$ が $COR^{1A}$ を表わさない時、 $Z^{1A}$  Aはベンゼン環の3または4位しか結合しないものとする。)で示される化合物またはその塩。

(2) EP878465号明細書に記載された、一般式 (B)

[0028]



COR<sup>1B</sup>

$$R^{2B}$$

$$N$$

$$S$$

$$Q_{2}$$

$$R^{5B}$$

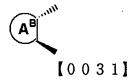
$$R^{4B}$$
(B)

[0029]

(式中、

[0030]

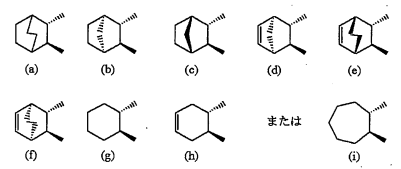
【化23】



は、式

[0032]

#### 【化24】



[0033]

で示される基を表わし、R  $^1$  B はヒドロキシ、C  $^1$  C  $^1$  C  $^1$  C  $^1$  C  $^1$  R  $^2$  B R  $^2$  B (式中、R  $^3$  B およびR  $^3$  B は各々独立して、水素原子またはC  $^1$  C  $^1$ 

Bはシスービニレンまたはトランスービニレンを表わし、記号

[0034]

【化25】

``<u>`</u>`

[0035]

は、単結合または二重結合を表わす。ただし、

[0036]

【化26】



[0037]

が式

[0038]

【化27】



[0039]

を表わし、 $R^{1}B$ がヒドロキシまたは $C1\sim4$  アルコキシ基を表わし、 $R^{2}B$ が 水素原子を表わし、 $Y^{B}$ がシスービニレンを表わし、記号

[0040]

【化28】

``<u>`</u>

[0041]

が単結合を表わすとき、

[0042]

【化29】

[0043]

は

[0044]

【化30】

[0045]

を表わさない。) で示される化合物またはその塩。

(3) WO02/72564号明細書に記載された、一般式 (C)

[0046]

【化31】

$$\begin{array}{c|c}
R^{2C} & R^{1C} \\
R^{3C} & O \\
O & S & Ar^{C} \\
R^{4C} & R^{5C}
\end{array}$$
(C)

[0047]

(式中、 $R^{1C}$ はCOOH、5-テトラゾリル、5-オキソ-1, 2, 4-オキ サジアゾリル、 $CH_2OH$ または5-オキソ-1, 2, 4-チアジアゾリルを表 わし、 $R^{2C}$ は水素、メチル、メトキシまたはクロロを表わし、 $R^{3C}$ および $R^{4C}$ は、(1)メチルおよびメチル、(2)メチルおよびクロロ、(3)クロロおよびメチル、(4)トリフルオロメチルおよび水素の組み合わせを表わすか、または $R^{3C}$ とおよび $R^{4C}$ が結合している炭素原子と一緒になって、(5)シクロペンテン、(6)シクロヘキセンまたは(7)ベンゼン環を構成し、 $R^{5C}$ はイソプロピル、イソプチル、2-メチル-2-プロペニル、シクロプロピルメチル、メチル、エチル、プロピル、2-プロペニルまたは2-ヒドロキシ-2-メチルプロピルを表わし、1-0にはメチル基が置換していてもよいチアゾリル、ピリジルまたは1-メチル-2-フリルを表わし、1-1に1-1

ゾリル、5-オキソー1, 2, 4-オキサジアゾリルまたは5-オキソー1, 2, 4-チアジアゾリルである場合は、0を表わす。)で示された化合物、そのアルキルエステルまたはその塩。

#### [0048]

具体的には、前記(1)~(3)の明細書中に記載された実施例化合物またはその塩が用いられる。特に好ましくは、

4-[2-(N-イソブチル-2-フラニルスルフォニルアミノ)-5-トリフルオロメチルフェノキシメチル] 桂皮酸、

6-[(2S, 3S)-3-(4-クロロ-2-メチルフェニルスルフォニルアミノメチル) ビシクロ <math>[2. 2. 2] オクタン-2-4ル]-5 Z-ヘキセン酸

3-メチルー4- [2-[N-イソブチルーN-(5-メチルー2-フリルスルフォニル) アミノ] -4, 5-ジメチルフェノキシメチル] 安息香酸、

4-[2-[N-4]] -[N-4] -[N-1] -[N

4-[2-[N-4y] チャー 1-2 キャー 1-2

3-クロロ-4- [2- [N-4ソブチル-N- (5-メチル-2-フリルスルフォニル) アミノ] -4, 5-ジメチルフェノキシメチル] 安息香酸、

4-[6-[N-4y] チャー N-(5-x) チャー 2-y リーカー 2-y リーカー 3-y アーカー 3-y オンダン 1-y カーカー 3-y を表す。 「本来 3-y を表す。」 「本来 3-y を表す。 「本来 3-y を表す。

3-メチルー4-[6-[N-イソブチルーN-(5-メチルー2-フリルスルフォニル)アミノ]インダンー5-イルオキシメチル]安息香酸、

4-[2-[N-イソブチル-N-(2-チアゾリルスルフォニル)アミノ]-5-トリフルオロメチルフェノキシメチル] 桂皮酸、

4-[2-[N-イソプチル-N-(4-メチル-2-チアゾリルスルフォニル) アミノ] <math>-5-トリフルオロメチルフェノキシメチル] 桂皮酸、

- 3-メチルー4-[2-[N-イソブチル-N-(4-メチル-2-チアゾリルスルフォニル)アミノ]-4,5-ジメチルフェノキシメチル]安息香酸、
- 3-メチルー4- [2-[N-イソブチルーN-(4-メチルー2-チアゾリルスルフォニル) アミノ] -4, 5-ジメチルフェノキシメチル] 桂皮酸、
- ) アミノ] -4, 5-ジメチルフェノキシメチル] 桂皮酸、
- 3-2000-4- [2- [N-イソブチル-N-(4-メチル-2-チアゾリルスルフォニル) アミノ] -4, 5-ジメチルフェノキシメチル] 桂皮酸、
- 3-メチルー4-[6-[N-イソブチル-N-(4-メチル-2-チアゾリルスルフォニル)アミノ]インダン-5-イルオキシメチル]安息香酸
- 3-メチルー4-[6-[N-イソブチルーN-(4-メチルー2-チアゾリルスルフォニル)アミノ]インダンー5-イルオキシメチル] 桂皮酸、
- 4 [6 [N- 4 y]] ロピルーN (5 y + y 2 y] ルフォニル) アミノ] インダン 5 4 ルオキシメチル] 桂皮酸、
- 4-[6-[N-4y] アミノ] インダン-5-4 ルオキシメチル] 安息香酸、
- 4-[6-[N-4)] イングン-5-4 ル)アミノ] インダン-5-4 ル)オキシメチル | 桂皮酸、
- 3-メチルー4-[6-[N-イソプロピルーN-(4-メチルー2-チアゾリルスルフォニル)アミノ]インダンー5-イルオキシメチル] 桂皮酸、
- 3-メチル-4-[2-[N-イソブチル-N-(2-チアゾリルスルフォニル)アミノ]-4、5-ジメチルフェノキシメチル]安息香酸、
- 4-[4,5-ジメチル-2-[N-(5-メチル-2-フリルスルフォニル) -N-(2-メチル-2-プロペニル) アミノ] フェノキシメチル] -3-メチル 次息香酸、

3-メチルー4- [6-[N-(5-メチルー2-フリルスルフォニル)-N-プロピルアミノ] インダンー5-イルオキシメチル] 安息香酸、

3-メチルー4-[6-[N-(5-メチルー2-フリルスルフォニル)-N-(2-プロペニル)アミノ]インダンー5-イルオキシメチル]安息香酸、

4-[4,5-ジメチルー2-[N-(5-メチルー2-フリルスルフォニル) -N-プロピルアミノ]フェノキシメチル]安息香酸、

4-[4,5-ジメチル-2-[N-(5-メチル-2-フリルスルフォニル) -N-(2-プロペニル) アミノ] フェノキシメチル] -3-メチル安息香酸、4-[2-[N-シクロプロピルメチル-N-(5-メチル-2-フリルスルフ

4-[6-[N-(2-ヒドロキシー2-メチルプロピル)-N-(5-メチル-2-フリルスルフォニル)アミノ]インダンー<math>5-イルオキシメチル] 桂皮酸

ォニル) アミノ] -4, 5-ジメチルフェノキシメチル] 安息香酸、

3-メチルー4-[6-[N-(4-メチルー2-チアゾリルスルフォニル)ー N-プロピルアミノ] インダンー5-イルオキシメチル] 桂皮酸またはその塩、特にそのナトリウム塩が挙げられる。

#### [0049]

一方、本発明に用いられるEP3アンタゴニストとしては、例えば、以下に示す化合物が用いられる。

(38) WO01/62708号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト、(39) WO02/16311号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト、(40) WO02/20462号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト、(41) WO03/16254号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト、(42) WO99/47479号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト、(43) WO00/20371号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト、(44) WO01/19814号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト、および(45) WO01/19819号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト、および(45) WO01/19819号明細書に記載された化合物中のEP3アンタゴニスト。

[0050]

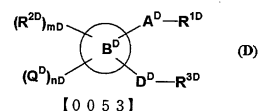
本発明に用いられる具体的な $EP_3$ アンタゴニストとしては、前記(38)~(45)の各明細書中に記載された実施例化合物またはその塩が挙げられる。

[0051]

 $EP_3$ アンタゴニストとして、好ましくはWO03/16254 号明細書に記載された、一般式 (D)

[0052]

【化32】



(式中、 $R^{1}$ Dは-COOH、 $-COOR^{4}$ D、 $-CH_{2}$ OH、 $-CONR^{5}$ D  $SO_{2}R^{6}$ D、 $-CONR^{7}$ D $_{8}$ D、 $-CH_{2}$ N $_{8}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{2}$ R $_{6}$ D、 $-CH_{2}$ N $_{8}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{2}$ R $_{6}$ D、 $-CH_{2}$ N $_{8}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{2}$ R $_{6}$ D 、 $-CH_{2}$ N $_{8}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{6}$ R $_{6}$ D 、 $-CH_{2}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{5}$ D $_{6}$ R $_{6}$ D 、 $-CH_{2}$ D $_{5}$ 

 $R^{4D}$ は $C1\sim6$  アルキルまたは $-(C1\sim4$  アルキレン)  $-R^{11D}$ 、  $R^{11D}$ は水酸基、 $C1\sim4$  アルコキシ、-COOH、 $C1\sim4$  アルコキシカルボニル、または-CONR 7 DR 8 De表わし、

 $R^{5D}$ は水素原子または $C1\sim6$ アルキルを表わし、

 $R^{6}D$ は、(i)  $C1 \sim 6$  アルキル、

- (ii)  $1\sim 5$  個の R 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim 1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環、
- (iii)  $1\sim 5$  個のR 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim 1$  5 の 単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環

- の複素環によって置換されている $C1\sim6$  アルキル、 $C2\sim6$  アルケニルまたは  $C2\sim6$  アルキニルを表わし、
- R<sup>7D</sup>およびR<sup>8D</sup>はそれぞれ独立して、(i)水素原子、
- (ii) C1~6アルキル、
- (iii)水酸基、
- (iv) COR 17D
- (v)  $1\sim 5$  個のR 1 2 D基で置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim 1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環、または
- (vi)  $1\sim 5$  個のR 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim 1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環によって置換されているC  $1\sim 4$  アルキルを表わし、
- R<sup>9D</sup>は水素原子またはC1~6アルキルを表わし、
- R 10 D は、(i) 水素原子
- (ii) C1~6アルキル、
- (iii)  $1\sim 5$  個の R 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換の C  $3\sim 1$  5 の 単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim 1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環、または
- (iv)  $1\sim5$  個のR 1 2 D 基で置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または $3\sim1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環によって置換されているC  $1\sim6$  アルキル、C  $2\sim6$  アルケニルまたはC  $2\sim6$  アルキニルを表わし、
- $R^{12D}$ は、(a)  $C^{1-6}$  アルキル、(b)  $C^{1-6}$  アルコキシ、(c)  $C^{1-6}$  アルキルチオ、(d) ハロゲン原子、(e)  $C^{13}$  (f) シアノ、(g) ニトロ、(h) 水酸基、(i)  $-COOR^{13D}$ 、(j)  $-NHCOR^{13D}$ 、(k)  $-SO_2R^{14D}$ 、(l)  $-NR^{15D}R^{16D}$ 、(m)  $C^{1-4}$  アルキルあるいはオキソで置換されているかあるいは無置換の $C^{3-7}$  の単環炭素環、(n)  $C^{1-4}$  アルキルあるいはオキソで置換されているかあるいは無置換の $C^{3-7}$  員の単環複素環、または(o) 水酸基、 $-COOR^{13D}$ 、 $-NHCOR^{13D}$ 、 $-SO_2R^{14D}$ 、あるいは $-NR^{12}$

- 5DR16Dによって置換されているC1~4アルキルを表わし、
- $R^{13D}$ は水素原子、 $C_{1\sim4}$ アルキル、フェニル、フェニル( $C_{1\sim4}$ )アルキルを表わし、
- R14DはC1~4アルキルを表わし、
- $R^{15}D$ および $R^{16}D$ はそれぞれ独立して、水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、フェニル、フェニル( $C1\sim4$ )アルキルを表わし、
- R<sup>17D</sup>はC<sub>1</sub>~4アルキルまたはフェニルを表わし、
- ADは、(i)単結合、
- (ii) C1~6アルキレン、
- (iii) C 2~6 アルケニレン、
- (iv) C 2~6アルキニレン、
- $(v) O (C1 3 T \mu + \nu \nu)$
- $(vi)-S-(C1\sim3 TN+VV)$
- (vii) NR  $^{2}$  OD  $(C1 \sim 3 T \nu + \nu \nu)$
- (viii)  $CONR^{2} ID (C1 \sim 3 T \nu + \nu \nu)$ ,
- (ix) (C1 3 T N + V V) O (C1 3 T N + V V)
- (x)  $(C1 \sim 3 \gamma \nu + \nu \nu)$  S  $(C1 \sim 3 \gamma \nu + \nu \nu)$ ,
- $(xi) (C1 \sim 3 \, \text{P} \nu + \nu \nu) NR^{20}D (C1 \sim 3 \, \text{P} \nu + \nu \nu)$
- (xii) (C1 ~ 3  $\mathbb{P}$  $\mathbb{P}$ 1 +  $\mathbb{P}$ 2 ) CONR 2 1 D (C1 ~ 3  $\mathbb{P}$  $\mathbb{P}$ 1 +  $\mathbb{P}$ 2 ),
- (xiii) C y c 1 D
- $(xiv) (C1 \sim 4 \gamma \nu + \nu \nu) Cyc1D$ 、または
- (xv)-Cy c 1 D-(C 1  $\sim$  4 7 ルキレン) を表わし、
- $A^D$ 中のアルキレン、アルケニレン、アルキニレンは以下(a)~(i)の置換基から選ばれる基1~6個によって置換されていてもよく:
- (a)  $C1\sim6$  アルキル、(b)  $C1\sim6$  アルコキシ、(c) ハロゲン原子、(d)  $CHF_2$ 、(e)  $CF_3$ 、(f)  $OCHF_2$ 、(g)  $OCF_3$ 、(h) 水酸基、(i) ヒドロキシ(C1  $\sim4$ ) アルキル、
- $R^{20D}$ は水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、 $-SO_2$ ( $C1\sim4$ ) アルキル、または $C2\sim5$  アシルを表わし、

 $R^{2}$ 1 Dは水素原子またはC1~4アルキルを表わし、

Cyc1 D  $dC1\sim6$  アルキル、 $C1\sim6$  アルコキシ、 $C1\sim6$  アルキルチオ、

C2~6アルケニル、C2~6アルキニル、ハロゲン原子、CHF2、CF3、

ニトロおよびシアノから選ばれる基1~4個によって置換されているか、あるいは無置換のC3~7の単環炭素環、または3~7員の単環複素環を表わし、

 $B^D$ 環は $C3\sim12$ の単環あるいは二環の炭素環、または $3\sim12$  員の単環あるいは二環の複素環を表わし、

 $R^{2D}$ は $C1\sim6$  アルキル、 $C1\sim6$  アルコキシ、 $C1\sim6$  アルキルチオ、 $C2\sim6$  アルケニル、 $C2\sim6$  アルキニル、ハロゲン原子、 $CHF_2$ 、 $CF_3$ 、ニトロ、シアノ、フェニルまたはオキソを表わし、

 $m^{D}$ は0、1または2を表わし、

-D-R 3 Dが-A D-R 1 Dに対してB D環にオルト位以外の位置で結合する場合は、n Dは 0 、 1 または 2 を表わし、

(ii) -  $(C1 \sim 4 \, \text{PW} + \text{VV}) - ZD - Cyc3D$ 

(iii)  $-NR^{24}DR^{25}D$ 、-S (O)  $_pR^{26}D$ 、シアノ、 $-NR^{23}DC$   $OR^{27}D$ 、 $-NR^{23}DSO_2R^{28}D$ 、および $-NR^{23}DCONR^{24}D$   $R^{25}D$ から選ばれる基によって置換されているC1 -4 7  $\nu$  キル、

(iv)C1~4アルコキシ(C1~4)アルコキシ、 $-NR23D_{COR}27D_{\zeta}$   $-COR28D_{\zeta}$   $-OSO_{2}R28D_{\zeta}$   $-NR23D_{SO_{2}}R28D_{\zeta}$  および $-NR23D_{CON}R24D_{R}25D_{\zeta}$  から選ばれる基、

(v)  $1\sim5$  個の R 3 0 D で置換されており、かつそのうち 1 個の R 3 0 D は必ず 環の 1 位以外の位置に置換している C  $3\sim7$  の単環炭素環、または  $3\sim6$  員の単環複素環、

(vi)  $1\sim5$  個のR 3 0 D で置換されているかあるいは無置換のC  $8\sim1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $7\sim1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複

## 素環、

- (vii)-TD-Cyc5D
- (2) (i) フェノキシ、
- (ii)ベンジルオキシ、
- (iii)ヒドロキシ (C1~4) アルキル、
- (iv) C1~4アルコキシ (C1~4) アルキル、または
- (v)  $(C1 \sim 4 アルキレン) O ベンジル、または$
- (3)(i)C2~6アルケニル、
- (ii) C 2~6アルキニル、
- (iii)1~3個のハロゲン原子によって置換されているC1~6アルキル、
- (iv)シアノ、
- (v)ニトロ、
- (vi) NR 3 3 DR 3 4 D
- (vii) CONR33DR34D
- (viii) -S (O)  $pD-(C1\sim4)$  PN+=N
- (ix)-S (O)  $pD-CHF_2$ ,
- (x) S (O) pD NR 3 3 DR 3 4 D
- (xi)-O-(C3~6) アルキニル、
- $(xii)-O-CHF_2$ 、または
- (xiii) C3~7シクロアルキルを表わし、
- $R^{22D}$ は水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、 $-SO_2-(C1\sim4)$  アルキルまたは $C2\sim5$  アシルを表わし、
- $R^{23D}$ は水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、フェニルまたはフェニル( $C1\sim4$ ) アルキルを表わし、

 $R^{26}$ Dは $C_{1}\sim 4$ アルキルまたは $C_{y}$   $C_{4}$  Dを表わし、

 $R^{27D}$ は水素原子、 $C1\sim4$  アルキル、 $-OR^{29D}$  または $Cyc4^D$  を表わし、

 $R^{29D}$ は水素原子、 $C_{1}\sim 4$  アルキル、 $C_{yc}$   $4^{D}$  または( $C_{1}\sim 4$  アルキレン) $-C_{yc}$   $4^{D}$  を表わし、

R30Dは $C1\sim8$ アルキル、 $C1\sim8$ アルコキシ、 $C1\sim8$ アルキルチオ、ハロゲン原子、 $CF_3$ 、 $OCF_3$ 、 $SCF_3$ 、 $CHF_2$ 、 $OCHF_2$ 、 $SCHF_2$ 、水酸基、シアノ、ニトロ、-NR31DR32D、-CONR31DR32D、ホルミル、 $C2\sim5$ アシル、ヒドロキシ( $C1\sim4$ )アルキル、 $C1\sim4$ アルコキシ( $C1\sim4$ )アルキル、 $C1\sim4$ アルキル・ $C1\sim4$ アルキル、 $C1\sim4$  アルキル・ $C1\sim4$ 

R 3 0 D 中の C 3 ~ 7 の 単環炭素環および 3 ~ 7 員の 単環複素環は、 1 ~ 5 個の以下 O(a) ~ (1) に示す基によって置換されていてもよい:

(a)  $C1 \sim 6$  アルキル、(b)  $C2 \sim 6$  アルケニル、(c)  $C2 \sim 6$  アルキニル、(d)  $C1 \sim 6$  アルコキシ、(e)  $C1 \sim 6$  アルキルチオ、(f) ハロゲン原子、(g) CHF2、(h) CF3、(i) ニトロ、(j) シアノ、(k) 水酸基、(l) アミノ;

 $M^{D}$ は-O-、-S-、 $C1\sim4$  アルキレン、-O-( $C1\sim4$  アルキレン)- 、-S-( $C1\sim4$  アルキレン)-、- ( $C1\sim4$  アルキレン)-O-、または - ( $C1\sim4$  アルキレン)-S-を表わし、

R 3 1 D および R 3 2 D はそれぞれ独立して、水素原子または C 1  $\sim$  4 r  $\nu$  キルを表わし、

Cyc2Dは $1\sim5$ 個のR30Dによって置換されているかあるいは無置換の $C3\sim15$ の単環、二環あるいは三環の炭素環、または $3\sim15$ 員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、

 $Z^{D}$ は-O-、-S (O)  $_{p}D-$ 、 $-NR^{2}D-$ 、 $-NR^{2}D-$  (CO-  $NR^{2}D-$  (CO-  $NR^{2}D NR^{2}D NR^{2}D$ 

p D は 0 、 1 または 2 を表わし、

Cyc3Dは $1\sim5$ 個のR30Dによって置換されているかあるいは無置換の $C3\sim15$ の単環、二環あるいは三環の炭素環、または $3\sim15$ 員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、

Cyc4Dは $1\sim5$ 個の $R^{30D}$ によって置換されているかあるいは無置換の $C^{30D}$ 3~12の単環あるいは二環の炭素環、または $3\sim12$ 員の単環あるいは二環の複素環を表わし、

 $T^{D}$ は-O-、 $-NR^{2} {}^{2}D$ -、-O-(C1~ $^{4}$   $^{2$ 

Cyc5Dは $1\sim5$ 個のR30Dによって置換されているかあるいは無置換の $3\sim15$  員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、

q D は 0 または 1 を表わし、

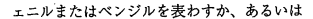
LDは一〇一または一NR23D一を表わし、

Cyc6-1Dは、必ず1個以上のR $^{30D}$ で置換されているフェニルまたはベンジルを表わし、

Cyc6-2Dは、 $1\sim5$ 個のR 30Dによって置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim6$  の単環炭素環を表わし、

Cyc6-3Dは、 $1\sim5$ 個のR $^{3}$ 0Dによって置換されているかあるいは無置換の $C7\sim15$ の単環、二環または三環式炭素環を表わし、

R33DおよびR34Dはそれぞれ独立して、水素原子、C1~4アルキル、フ



NR33DR34Dとして1個の窒素原子、またはその他に窒素原子、酸素原子あるいは硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよい $3\sim6$  員の単環複素環を表わし、

- $D^D$ は、(1) 炭素原子、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる原子 1 または 2 員からなる連結鎖であり、その鎖中に二重結合または三重結合を含んでいてもよく、また連結鎖は  $1\sim4$  個の  $R^{40}$  D で置換されていてもよく、
- (2)炭素原子、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる原子  $3\sim6$  員からなる連結鎖であり、その鎖中に二重結合または三重結合を含んでいてもよく、また連結鎖は $1\sim12$  個の  $R^{40}$  D で置換されていてもよく、さらに  $R^{3}$  D が結合している同じ原子に置換している  $R^{40}$  D は、 $R^{3}$  D の置換基である  $R^{42}$  D と一緒になって、 $-(CH_2)_{yD}-($ 基中、 $y^D$  は  $1\sim4$  を表わす。)を形成しても構わない、または
- (3)炭素原子、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる原子  $7\sim10$  員からなる連結鎖であり、その鎖中に二重結合または三重結合を含んでいてもよく、また連結鎖は  $1\sim20$  個の  $R^{40}$  D で置換されていてもよく、さらに  $R^{3}$  D が結合している同じ原子に置換している  $R^{40}$  D は、  $R^{3}$  D の置換基である  $R^{40}$  D と一緒になって、 $-(CH_2)_{VD}$  を形成してもよい、

R40Dは、(a)  $C1\sim8$  アルキル、(b)  $C2\sim8$  アルケニル、(c)  $C2\sim8$  アルキニル、(d) オキソ、(e) ハロゲン原子、(f)  $CF_3$ 、(g) 水酸基、(h)  $C1\sim6$  アルコキシ、(i)  $C2\sim6$  アルケニルオキシ、(j)  $C2\sim6$  アルキニルオキシ、(k)  $OCF_3$ 、(1) -S (O)  $_{p}D^{-}$  ( $C1\sim6$ ) アルキル、(m) -S (O)  $_{p}D^{-}$  ( $C2\sim6$ ) アルケニル、(n) -S (O)  $_{p}D^{-}$  ( $C2\sim6$ ) アルケニル、(n) -S (O)  $_{p}D^{-}$  ( $C2\sim6$ ) アルキニル、(o)  $C2\sim5$  アシル、(p) Cyc9D、(q)  $C1\sim4$  アルコキシ( $C1\sim4$ ) アルコキシ、(r) ハロゲン原子、 $CF_3$ 、 $OCF_3$ 、X 改基、シアノ、 $C1\sim4$  アルコキシ、-S (O)  $_{p}D^{-}$  ( $C1\sim6$ ) アルキル、Cyc9D、および $C1\sim4$  アルコキシ( $C1\sim4$ ) アルコキシから選ばれる基1または2個で置換されている $C1\sim8$  アルキル、 $C2\sim8$  アルケニルまたは $C2\sim8$  アルキニルを表わすか、あるい

は

Cyc9Dは $1\sim5$ 個の $R^{4}D$ で置換されているかあるいは無置換の $C3\sim6$ の単環炭素環、または $3\sim6$ 員の単環複素環を表わし、

 $R^{4\ 1}$  Dは $C1\sim 4$  アルキル、 $C1\sim 4$  アルコキシ、 $C1\sim 4$  アルキルチオ、 $C1\sim 4$  アルコキシ( $C1\sim 4$ ) アルキル、ハロゲン原子、 $CF_3$ 、 $OCF_3$ 、 $SCF_3$ 、水酸基、シアノ、ホルミル、 $C2\sim 5$  アシル、 $-SO_2-(C1\sim 4)$  アルキル、 $-NR^2$   $^3$   $^3$   $^3$   $^3$   $^3$   $^4$   $^4$   $^4$  アルキル、ベンゾイルまたはオキソを表わし、

 $R^{3D}$ は、(1)  $C1\sim6$  アルキル、または

(2)  $1\sim5$  個のR 4 2 D で置換されているかあるいは無置換のC  $3\sim1$  5 の単環、二環あるいは三環の炭素環、または  $3\sim1$  5 員の単環、二環あるいは三環の複素環を表わし、

R42Dは、(a)  $C1\sim6$  アルキル、(b)  $C1\sim6$  アルコキシ、(c)  $C1\sim6$  アルキルチオ、(d) ハロゲン原子、(e) シアノ、(f)  $CF_3$ 、(g)  $CHF_2$ 、(h)  $OCF_3$ 、(i)  $OCHF_2$ 、(j)  $SCF_3$ 、(k) -NR43DR44D、(l)  $-SO_2R45D$ 、(m) -NR46DCOR47D、(n) 水酸基、(o) オキソ、(p)  $C1\sim4$  アルコキシ( $C1\sim4$ ) アルキル、(q) Cyc10D、(r)  $C1\sim6$  アルキレン -Cyc10D、(s) -CO-Cyc10D、(t) -WD-Cyc10D、(u)  $-(C1\sim6$  アルキレン) -WD-Cyc10D、(v)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン) -Cyc10D、または(w)  $-(C1\sim6$  アルキレン)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン)  $-WD-(C1\sim6$  アルキレン)  $-VD-(C1\sim6$  アルキレン)  $-VD-(C1\sim6$ 

 $R^{43}D$ および  $R^{44}D$ はそれぞれ独立して、水素原子または  $C1\sim 4$  アルキルを表わし、

R<sup>45D</sup>はC1~4アルキルを表わし、

R46Dは水素原子またはC1~4アルキルを表わし、

R47Dは水素原子またはC1~4アルキルを表わし、

 $Cyc10^D$ は以下の $(a)\sim(j)$ に示す置換基から選ばれる $1\sim5$ 個の基で置換されていているか、あるいは無置換の $C3\sim12$ の単環もしくは二環の炭素環、または $3\sim12$ 員の単環もしくは二環の複素環を表わし:

(a)  $C1\sim 4$  アルキル、(b)  $C2\sim 5$  アシル、(c)  $C1\sim 4$  アルコキシ、(d) ハロゲン原子、(e) 水酸基、(f) ニトロ、(g) シアノ、(h) アミン、(i) CF3、(j) OCF3、

 $W^{D}$ は-O-、-S(O) $_{D}$ -または $-NR^{48D}$ -を表わし、

R48Dは水素原子またはC1~4アルキルを表わす。)で示される化合物中の EP3アンタゴニストまたはその塩が用いられる。

#### [0054]

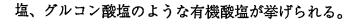
より好ましくは、WO03/16254号明細書中に記載された実施例化合物またはその塩が用いられる。

#### 「塩】

本発明において塩は毒性のない、水溶性のものが好ましい。適当な塩として、アルカリ金属(カリウム、ナトリウム等)の塩、アルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウム等)の塩、アンモニウム塩、薬学的に許容される有機アミン(テトラメチルアンモニウム、トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペンチルアミン、ベンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリス(ヒドロキシメチル)メチルアミン、リジン、アルギニン、NーメチルーDーグルカミン等)の塩が挙げられる

#### [0055]

酸付加塩は毒性のない、水溶性のものが好ましい。適当な酸付加塩としては、 塩酸塩、臭化水素塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩のような無機酸塩、または酢酸 塩、トリフルオロ酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイ ン酸塩、クエン酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、 ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸



## [0056]

また、本発明に用いる化合物またはその塩は、公知の方法により、水和物に変換することもできる。

## [0057]

本発明のEP1アンタゴニストおよびEP3アンタゴニストの組み合わせによると、蓄尿障害、具体的には膀胱の蓄尿能の異常、膀胱コンプライアンスの低下、排尿筋の過緊張、膀胱知覚過敏を改善することができる。つまり、本発明によると蓄尿能の改善、つまり蓄尿量を増加させることができ、膀胱コンプライアンスの改善や排尿筋の過緊張度の改善ができ、さらに膀胱知覚の正常化に効果があるので、尿意切迫感、膀胱痛、頻尿、夜間頻尿または尿失禁の予防および/または治療に有効であると考えられる。

## [0058]

またその効果は、 $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストおよび $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストの組み合わせ、具体的には $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストと $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストを併用すること、もしくはそれらを同一製剤中に含めて用いることで現れる。さらに、 $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストと $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストが同一化合物、つまり $\mathrm{EP}_1$ および $\mathrm{EP}_3$ に対してアンタゴニスト作用を有する1化合物であっても構わない。 $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストと $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストを併用もしくは同一製剤中に含めて用いる場合、 $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストと $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストの重量比は特に限定されない。

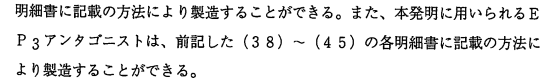
#### [0059]

さらにその効果は、低用量、つまり単独投与では充分な効果が見られなかった量のEP<sub>1</sub>アンタゴニストと、低用量、つまり単独投与では充分な効果が見られなかった量のEP<sub>3</sub>アンタゴニストを組合せても現れる。このような事実は容易に予測できない。

## [0060]

【本発明に用いられる化合物の製造方法】

本発明に用いられる $EP_1$ アンタゴニストは、前記した(1)~(37)の各



#### [毒性]

本発明化合物の毒性は十分に低いものであり、医薬品として使用するために十分安全であることが確認されている。

## [医薬品への適用]

 $EP_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストの組合せ、または $EP_1$ アンタゴニストと $EP_3$ アンタゴニストが同一である化合物は、蓄尿能の改善作用、膀胱コンプライアンスの改善作用、排尿筋の過緊張の改善作用、膀胱知覚の正常化作用を有する。さらに、 $EP_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストの組合せ、または $EP_1$ アンタゴニストと $EP_3$ アンタゴニストが同一である化合物は、尿意切迫感、膀胱痛、頻尿、夜間頻尿または尿失禁等の症状を呈する尿路疾患の予防および/または治療に有効である。

## [0061]

本発明の $EP_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストの組合せ、または $EP_1$ アンタゴニストと $EP_3$ アンタゴニストが同一である化合物は、さらに

- 1) その予防および/または治療効果の補完および/または増強、
- 2) その動態・吸収改善、投与量の低減、

## および/または

3) その副作用の軽減のために他の薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

#### [0062]

本発明のEP<sub>1</sub>アンタゴニストおよびEP<sub>3</sub>アンタゴニストの組合せもしくはEP<sub>1</sub>アンタゴニストとEP<sub>3</sub>アンタゴニストが同一である化合物と、他の薬剤の併用剤は1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとってもよい。別々の製剤にして投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差による投与は、本発明のEP<sub>1</sub>アンタゴニストおよびEP<sub>3</sub>アンタゴニストの組合せもしく

はEP<sub>1</sub>アンタゴニストとEP<sub>3</sub>アンタゴニストが同一である化合物を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先に投与し、本発明のEP<sub>1</sub>アンタゴニストおよびEP<sub>3</sub>アンタゴニストの組合せもしくはEP<sub>1</sub>アンタゴニストとEP<sub>3</sub>アンタゴニストが同一である化合物を後に投与してもよい。さらに、本発明が組合せの場合は、EP<sub>1</sub>アンタゴニストおよびEP<sub>3</sub>アンタゴニストのうち、いずれか一方を先に投与し、他の薬剤を投与した後に、EP<sub>1</sub>アンタゴニストのうちの残りを投与してもよい。また、それぞれの投与方法は同じでも異なっていてもよい。

## [0063]

本発明の $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストおよび $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストの組合せ、または  $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストと $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストが同一である化合物の尿意切迫感、膀胱痛、頻尿、夜間頻尿または尿失禁に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば、抗コリン薬、三環系抗うつ薬、 $\alpha_1$ アゴニスト、 $\alpha_1$ アンタゴニスト、GABAアゴニスト、抗利尿薬、抗男性ホルモン、黄体ホルモン、NK $_1$ アンタゴニスト、 $\beta_3$ アゴニスト、 $\mathrm{P2}$  Xアンタゴニスト、カリウムチャネルオープナー、LPA、カプサイシン(レシニフェラトキシン)、ムスカリン(M1、M3)アンタゴニスト、 $5-\mathrm{H}$  T再取込み阻害剤、 $5-\mathrm{HT}_1$ Aアンタゴニスト、AChアンタゴニスト、Caチャネルアンタゴニストなどが挙げられる。

#### [0064]

抗コリン剤としては、例えば、塩酸オキシブチニン、塩化ベタネコール、塩酸プロピベリン、臭化プロパンテリン、臭化メチルベナクチジウム、臭化ブチルスコポラミン、酒石酸トルテロジン、塩化トロスピウム、Z-338、K-112166-04、0N 0-8025、ダリフェナシン、YM-905などが挙げられる。

## [0065]

ムスカリン拮抗剤としては、例えば、YM905、ONO-8025などが挙げられる。

## [0066]

本発明の $EP_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストの組合せもしくは $EP_1$ アンタゴニストと $EP_3$ アンタゴニストが同一である化合物と、他の薬剤

の重量比は特に限定されない。

[0067]

他の薬剤は、任意の2種以上を組み合わせて投与してもよい。

[0068]

また、本発明のEP1アンタゴニストおよびEP3アンタゴニストの組合せ、またはEP1アンタゴニストとEP3アンタゴニストが同一である化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する他の薬剤には、上記したメカニズムに基づいて、現在までに見出されているものだけでなく今後見出されるものも含まれる。

[0069]

本発明の $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストおよび $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストの組合せもしくは  $\mathrm{EP}_1$ アンタゴニストと $\mathrm{EP}_3$ アンタゴニストが同一である化合物、またはそれらと他の薬剤の併用剤を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。

[0070]

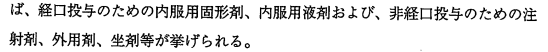
投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人あたり、1回につき1mgから1000mgの範囲で1日1回から数回経口投与されるか、または成人一人あたり、1回につき0.1mgから100mgの範囲で、1日1回から数回非経口投与(好ましくは、静脈内投与)されるか、または1日1時間から24時間の範囲で静脈内に持続投与される。

[0071]

もちろん前記したように、投与量は、種々の条件によって変動するので、上記 投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて必要な場合もある

[0072]

 $EP_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストの組合せ、 $EP_1$ アンタゴニストと $EP_3$ アンタゴニストが同一である化合物、または $EP_1$ アンタゴニストおよび $EP_3$ アンタゴニストの組合せもしくは $EP_1$ アンタゴニストと $EP_3$ アンタゴニストが同一である化合物と他の薬剤の併用剤を投与する際には、例え



## [0073]

経口投与のための内服用固形剤には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等が含まれる。カプセル剤には、ハードカプセルおよびソフトカプセルが含まれる。

## [0074]

このような内服用固形剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質はそのままか、または賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、安定剤、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

#### [0075]

経口投与のための内服用液剤は、薬剤的に許容される水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含む。このような液剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤(精製水、エタノールまたはそれらの混液等)に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤等を含有していてもよい。

## [0076]

非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤に溶解または懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、ひとつまたはそれ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物油、プロピレングリコール、ポリエチ

レングリコール、エタノールのようなアルコール類等およびそれらの組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリソルベート80(登録商標)等)、懸濁化剤、乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって製造、調製される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

## [0077]

非経口投与のための外用剤としては、例えば、軟膏剤、ゲル剤、クリーム剤、湿布剤、貼付剤、リニメント剤、噴霧剤、吸入剤、スプレー剤、点眼剤、および点鼻剤等が含まれる。これらはひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、公知の方法または通常使用されている処方により製造、調製される。

## [0078]

非経口投与のためその他の剤形としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を 含み、常法により処方される直腸内投与のための坐剤および腟内投与のためのペッサリー等が含まれる。

## [0079]

## 【実施例】

以下、実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

#### [0080]

<u>実施例1</u>: PGE2膀胱内灌流液時の排尿機能の改善効果

## [カテーテルの留置]

雌性SD-IGS系ラット (9週齢前後)をペントバルビタールナトリウム (40 mg/kg、i.p.) で麻酔した。下腹部正中切開後、膀胱の頂部を切開した。生理食塩液で満たした膀胱内圧測定用カテーテルを頂部孔より膀胱内に挿入した。カテーテルの他端は、背部皮下で固定した。ビクシリンS500 (明治製菓;10 mg力価/0.1 mL蒸留水/ラット)を、殿部の筋肉内に注入し、6日間以上飼育してからシストメトリーに供した。

## [シストメトリーの準備]

カテーテルを留置して6日間以上飼育したラットをエーテルで麻酔し、総頸静脈内に生理食塩液を満たした薬物投与用カテーテルを留置し、他端を背部より導出した。膀胱カテーテルの先端は三方活栓を介して圧トランスデューサーに接続し、ひずみ圧力用アンプ・レコーダを用いて膀胱内圧を記録した。三方活栓の他端は、インフュージョンポンプに装着した膀胱内注入用シリンジに接続し、もう一端は生理食塩液を満たした延長チューブと接続し、残尿の排出に使用した。処置を施したラットを麻酔から覚めるまで静置した。

## [実験方法]

処置を施したラットの膀胱内を、 $60\mu mol/L$ のプロスタグランジン $E_2$ を含む生理食塩液(エタノール終濃度0.1%溶液)で、2.85mL/hの速度で3時間灌流した後、2回の有効膀胱容量の変化率が20%以内であることを確認してから、被験薬を静脈カテーテルから投与した。

## [0081]

投与前後における有効膀胱容量、膀胱コンプライアンスのパラメーターを読み 取り、投与前値に対する百分率で示した。

#### [0082]

被験薬には、 $EP_1$ アンタゴニストとしては、 $3mg/kg03-x+n-4-[6-[N-イソブチル-N-(4-x+n-2-+アゾリルスルフォニル)アミノ]インダン-5-イルオキシメチル]桂皮酸ナトリウム塩[化合物(1):WO02/72564号に記載の化合物]を、<math>EP_3$ アンタゴニストとしては1mg/kg0N-(3,4-ジフルオロフェニルスルホニル)-3-(2-(2-(ナフタレン-2-イル)エトキシ)-4-(3-シアノフェノキシメチル)フェニル)プロパンアミドナトリウム塩[化合物(2):WO03/16254号に記載のN-(3,4-ジフルオロフェニルスルホニル)-3-(2-(2-(ナフタレン-2-イル)エトキシ)-4-(3-シアノフェノキシメチル)フェニル)プロパンアミドのナトリウム塩]を用い、これらをそれぞれ単独であるいは同時に投与した。

#### [0083]

その結果、化合物(1)および化合物(2)を併用することによって、それぞれ単独投与による効果比べて、膀胱容量および膀胱コンプライアンスに対する改善効果を増強した。

## [0084]

実施例2:PGE2誘発の摘出排尿筋収縮に対する抑制効果

雄性SD-IGS系ラットをペントバルビタール( $50\,\mathrm{mg/kg}$ 、i.p.)で麻酔し、頚動脈を切断して放血致死させる。腹部を切開して膀胱を摘出後、混合ガス(95%酸素、5%二酸化炭素)を飽和した氷冷Krebs 8緩衝液に浸し、膀胱体部を縦方向に切断した短冊状の標本を作製する。作製した膀胱標本は混合ガスで通気したKrebs 8緩衝液(37%、5mL)中に約1gの負荷で懸垂する。

## [0085]

標本の張力は、等尺性トランスデューサー(UFER UM-203)およびアンプ(UFER AP-5)を装備したマグヌス装置システム(いわしや岸本医科産業)を用い、データ収集システム(NR-1000、キーエンス)を介してコンピューター上に記録する。

## [0086]

標本を懸垂して1時間以上経過した後、塩化カリウム(終濃度100mmol/L)を添加し、最大収縮反応を観察する。

#### [0087]

PGE  $_2$  (0.3 nm o 1/L  $\sim$  3 0  $\mu$  m o 1/L ) を累積的に添加し、被験薬処置前のPGE  $_2$  の反応を測定する。Krebs緩衝液で洗浄した後、被験薬を処置し、 $_1$  0 分後にPGE  $_2$  を累積的に添加し、被験薬処置後のPGE  $_2$  の反応を測定する。

## [0088]

各濃度のPGE  $_2$ 添加による張力変化を読み取り、薬物処置前のPGE  $_2$ の最大反応に対する百分率で判定する。

## [0089]

被験薬には、 $EP_1$ アンタゴニストとしては、3-メチルー4-[6-[N-

イソブチルーNー(4ーメチルー2ーチアゾリルスルフォニル)アミノ] インダンー5ーイルオキシメチル] 桂皮酸 [化合物(3):WOO2/72564号に記載の化合物] を、EP3アンタゴニストとしては、3ー(2ー(((1R)ー3ーメチルー1ー(3,5ージメチルフェニル)プチル)カルバモイル)ー4ー(2,5ージフルオロフェノキシメチル)フェニル)プロパン酸 [化合物(4):WOO3/16254号に記載の化合物]を用い、これらをそれぞれ単独であるいは同時に投与する。

## [0090]

その結果、化合物(3) および化合物(4) を併用することによって、PGE 2による排尿筋収縮作用を有意に抑制する。本実験から、化合物(3) および化合物(4) の併用によって、排尿筋の過剰な収縮が改善されることが示される。

## [0091]

## 【発明の効果】

本発明のEP<sub>1</sub>アンタゴニストおよびEP<sub>3</sub>アンタゴニストの組合せは、蓄尿能の改善作用、膀胱コンプライアンスの改善作用、排尿筋の過緊張の改善作用、膀胱知覚の正常化作用を有し、尿意切迫感、膀胱痛、頻尿または尿失禁等の症状を呈する尿路疾患の予防および/または治療に有効である。

## [製剤例]

#### 製剤例 1

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中に10mgの活性成分を含有する錠剤100万錠を得た。

・3-メチル-4-[6-[N-イソブチル-N-(4-メチル-2-チアゾリルスルフォニル)アミノ]インダン-5-イルオキシメチル] 桂皮酸ナトリウム ...... 7.5 k g

・N-(3,4-ジフルオロフェニルスルホニル)-3-(2-(2-(ナフタレン-2-イル) エトキシ)-4-(3-シアノフェノキシメチル) フェニル) プロパンアミドナトリウム塩 …… 2.5 k g

・カルポキシメチルセルロースカルシウム (崩壊剤) ・・・・・ 2 k g

・ステアリン酸マグネシウム (潤滑剤) ・・・・・ 1 k g

・微結晶セルロース

..... 87 kg

## 製剤例 2

以下の各成分を常法により混合した後、除塵フィルターでろ過し、5 m l ずつアンプルに充填し、オートクレーブで加熱滅菌して、1アンプル中20 m g の活性成分を含有するアンプル100万本を得た。

・3-メチルー4- [6- [N-イソブチルーN- (4-メチルー2-チアゾリルスルフォニル)アミノ] インダンー5-イルオキシメチル] 桂皮酸ナトリウム塩 ……  $15\,$ kg

・N-(3, 4-ジフルオロフェニルスルホニル) -3-(2-(2-(+)79) + (2-(2-(+)79) + (3-2+2) + (3-2

・マンニトール

..... 5 k g
..... 2 k g

・蒸留水

..... 5 k l

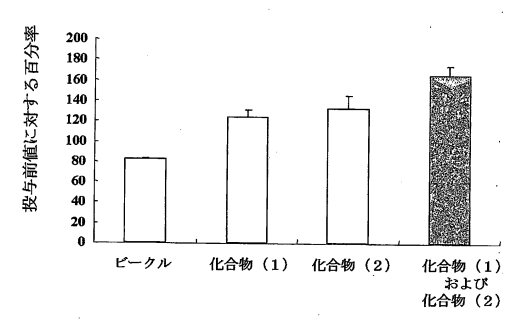
## 【図面の簡単な説明】

【図1】 3 m g / k g の化合物 (1) と、1 m g / k g の化合物 (2) をそれぞれ単独投与あるいは同時投与による有効膀胱容量の被験薬投与前値に対する百分率を表わす。

【図2】 3 m g / k g の化合物 (1) と、1 m g / k g の化合物 (2) をそれぞれ単独投与あるいは同時投与による膀胱コンプライアンスの被験薬投与前値に対する百分率を表わす。

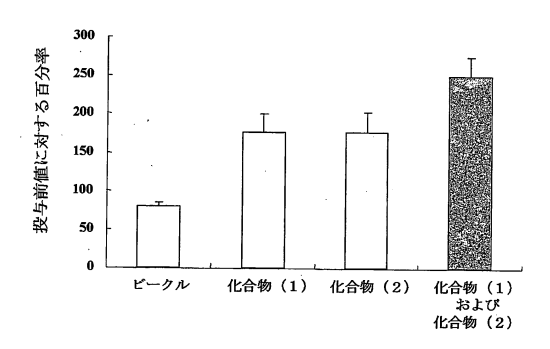
【書類名】 図面 【図1】

# 有効膀胱容量



【図2】

# 膀胱コンプライアンス



ページ: 2/E

【書類名】

要約書

【要約】

【構成】 プロスタグランディンE  $_2$  受容体のうち、 $EP_1$  に対して拮抗作用を有する化合物、および $EP_3$  に対して拮抗作用を有する化合物を組み合わせてなる尿意切迫感、膀胱痛、頻尿または尿失禁等の症状を呈する尿路疾患の予防および/または治療剤。

【効果】 EP<sub>1</sub>アンタゴニストおよびEP<sub>3</sub>アンタゴニストの組合せは、蓄尿能の改善作用、膀胱コンプライアンスの改善作用、排尿筋の過緊張の改善作用、膀胱知覚の正常化作用を有し、尿意切迫感、膀胱痛、頻尿または尿失禁等の症状を呈する尿路疾患の予防および/または治療に有効である。

【選択図】 なし

特願2003-185168

ページ: 1/E

## 認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-185168

受付番号

50301079060

書類名

特許願

担当官

関 浩次

7475

作成日

平成15年 6月30日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 6月27日

特願2003-185168

出願人履歴情報

識別番号

[000185983]

1. 変更年月日

1990年 9月 2日

[変更理由]

新規登録

住所

大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号

氏 名 小野薬品工業株式会社

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.